## ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公表

## ⑩公表特許公報(A)

平5-502587

個公表 平成5年(1993)5月13日

®Int.Cl.⁵

識別記号 ZNIA 庁内整理番号 8214-4B 8413-4C

審 查 請 求 未請求 予備審查請求 未請求

部門(区分) 1(1)

C 12 P 21/08 A 61 K 39/395

ZNA ADU Z

8413-4C 8828-4B

C 12 N 15/00

Α×

(全 17 頁)

❷発明の名称

CDRグラフト抗ーCEA抗体およびその製造方法

②特 颐 平3-512027

❸❷出 願 平3(1991)7月5日

❷翻訳文提出日 平4(1992)3月5日

◎国際出願 PCT/GB91/01108

**砂国際公開番号 WO92/01059 砂国際公開日 平4(1992)1月23日** 

優先権主張

1990年7月5日19イギリス(GB)199014932.9

個発明 者

アダイアー, ジョン, ロバート

イギリス国エイチピー14 3アールエヌ バツキンガムシャー, ハ

イ ワイコム, ストッケンチャーチ, ジョージ ロード・23

⑦出 願 人 セルテック リミテッド

イギリス国 エスエル1 4イーエヌ パークシャー, スロウ, パ

ス ロード 216

の代理 人

弁理士 浅 村 皓 外3名

郵指 定 国

AT, AT(広域特許), AU, BB, BE(広域特許), BF(広域特許), BG, BJ(広域特許), BR, CA, CF(広域特許), CG(広域特許), CH, CH(広域特許), CI(広域特許), CM(広域特許), CS, DE, DE(広域特許), DK, DK(広域特許), ES, ES(広域特許), FI, FR(広域特許), GA(広域特許), GB, GB(広域特許), GN(広域特許), GR(広域特許), HU, IT(広域特許), JP, KP, KR, LK, LU, LU(広域特許), MC, MG, ML(広域特許), MN, MR(広域特許), MW, NL, NL(広域特許), NO, PL, RO, SD, SE, SE(広域特許), SN(広域特許), SU, TD(広域特許), TG(広域特許), US

最終頁に続く

## 請求の範囲

- 1. 人化抗体分子 (HAM) において、遮胎児性抗原に対して特異性を有し、可変ドメインの相補性決定領域 (CDR) の少なくとも一つはマウスモノクローナル抗体A5B7 (A5B7MAb) に由来し、HAMの残りの免疫グロブリン部分はヒト免疫グロブリンに由来する抗原結合部位を育する人化抗体。
  - 2. キメラ人化抗体である「請求項1」記載のHAM。
  - 3. CDRグラフト人化抗体である「請求項1」記載のHAM。
- 4. 相換えDNA技術によって製造される「調求項1~3」のいずれかに記載のHAM。
- 5. 完全な抗体分子、またはFab、Fab、、(Fab、) $_2$  もしくはFV フラグメント、または単一鎖抗体フラグメントから構成される「請求項  $_1\sim 4$ 」のいずれかに記載のHAM。
- 6. それにエフェクターまたはレポーター分子が結合した「請求項1 $\sim$ 5」の いずれかに記載のHAM。
- 7. 運輸および/または軽額は、LAY、POM、TUR、TE1、KOL、NEWM、RE1またはEU可変領域フレームワーク配列から構成される「請求項3~6」のいずれかに記載のCDRグラフトHAM。
- 8. 重線および軽額両者において、LAY可変領域フレームワーク配列から構成される「請求項7」記載のCDRグラフトHAM。
- 9. 軽額可変領域の位置24~34 (CDR1)、50~56 (CDR2) および92~ 96または89~97 (CDR3) にA5B7CDRを育する「請求項3~8」のいずれがに記載のCDRグラフトHAM.
  - 10. 軽楽可変領域の位置1、2および/または3、46、47、49、60、70、84、

85および87の1 つまたは2以上好ましくは少なくとも位置46および47にA5日7 残益を育する「請求項3~9」のいずれかに記載のCDRグラフトHAM。

- 11. 重額可変領域の位置24~35または26~35 (CDR1)、50~65 (CDR2) および95~100 または94~100 (CDR3) において、A5B7CDRを有する 「第求項3~10」のいずれかに記載のCDRグラフトHAM。
- 12. 重領可変領域の位置23および/または24、71および/または78、48および/または49、69、76および/または78、80、88および/または91ならびに6の1つまたは2以上にA587残基を育する「籍求項3~11」のいずれがに記載のCDRグラフトHAM。
- 13. 軽跳の位置1、2、3、4、46および71、同時にとくに位置21、47および73、重額の位置1、24、48、49、72、73、76および93、同時にとくに位置826 および86においてA5B7残量からなる「請求項8」配載のCDRグラフトHAM。
- 14. 軽線の位置24~34 (CDR1)、50~56 (CDR2) および89~97 (CDR3)、ならびに重調の位置26~35 (CDR1)、50~65 (CDR2) および95~102 (CDR3) において、A5B7CDRを有する「請求項8」記載のCDRグラフトHAM。
- 15. 「請求項1~14」のいずれかに記載のHAMを医薬的に許容される尾形剤、 特釈剤または担体と配合してなる治療または診断用組成物。
- 16. 「請求項15」記載の治療または診断用組成物の有効量をヒト対象に投与することからなる治療または診断方法。
- 17. 「耕求項1~14」のいずれかに記載のHAMの製造方法において、
- (a) 可変ドメインCDRの少なくとも1個がA5B7MAbから誘導され、抗体師の残りの免疫グロブリン由来部分はヒト免疫グロブリンから誘導される可変

### WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



# INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification 5: C12P 21/08, A61K 39/395 C12N 15/13, C07K 15/28.

(11) International Publication Number:

WO 92/01059

(43) International Publication Date:

23 January 1992 (23.01.92)

(21) International Application Number:

PCT/GB91/01108

(22) International Filing Date:

5 July 1991 (05.07.91)

(30) Priority data: 9014932.9

5 July 1990 (05.07.90) GB 21 December 1990 (21.12.90) WO PCT/GB90/02017 (34) Countries for which the regional or international application

GB et al.

(71) Applicant (for all designated States except US): CELLTECH LIMITED [GB/GB]; 216 Bath Road, Slough, Berkshire SL1 4EN (GB).

(72) Inventors; and
(75) Inventors/Applicants (for US only): ADAIR, John, Robert
[GB/GB]; 23 George Road, Stokenchurch; High Wycombe, Buckingshamshire HP14 3RN (GB). BODMER,
Mark, William [GB/GB]; Rose Cottage, 5 Manor Road,
South Hinksey, Oxford OXI 5AS (GB). MOUNTAIN,
Andrew [GB/GB]; 4 St. Michael's Cottages, Old Wokingham Road, Wokingham, Berkshire RG11 3DU
(GB). OWENS, Raymond, John [GB/GB]; 23 Hamilton
Avenue, Henley-on-Thames, Oxfordshire RG9 1SH
(GB).

(74) Agent: MERCER, Christopher, Paul; Carpmaels & Ransford, 43 Bloomsbury Square, London WC1A 2RA (GB).

(81) Designated States: AT, AT (European patent), AU, BB, BE (European patent), BF (OAPI patent), BG, BJ (OAPI patent), BR, CA, CF (OAPI patent), CG (OAPI patent), CH, CH (European patent), CI (OAPI patent), CM (OAPI patent), CS, DE, DE (European patent), DK, DK (European patent), ES, ES (European patent), FI, FR (European patent), GA (OAPI patent), GB, GB (European patent), GN (OAPI patent), GR, (European patent), HU, IT (European patent), JP, KP, KR, LK, LU, LU (European patent), MC, MG, ML (OAPI patent), MN, MR (OAPI patent), MW, NL, NL (European patent), NO, PL, RO, SD, SE, SE (European patent), SN + (OAPI patent), SU, TD (OAPI patent), TG (OAPI patent), US.

**Published** 

With international search report.

(54) Title: CDR GRAFTED ANTI-CEA ANTIBODIES AND THEIR PRODUCTION

## (57) Abstract

The present invention provides humanised antibody molecules (HAMs) having specificity for carcinoembryonic antigen (CEA) and having an antigen binding site wherein at least one of the complementarity determining regions (CDRs) of the variable domains is derived from the mouse monoclonal antibody A5B7 (A5B7 MAb) and the remaining immunoglobulin-derived parts of the HAM are derived fron a human immunoglobulin. The HAMs may be chimeric humanised antibodies or CDR-grafted humanised antibodies and are preferably produced by recombinant DNA techniques. The HAMs are useful for in vivo diagnosis and therapy.